SZABADALMI

#### (19) Országkód:

### HU

# (21) A bejelentés ügyszáma: 1347/91 (22) A bejelentés napja: 1991. 04. 23.

(11) Lajstromszám

213 266 B

MAGYAR KÖZTÁRSASÁG

MAGYAR SZABADALMI HIVATAL

			3 45,320			
(22)	A be	jelenté	s napja:	199	1.04	. 23.
(30)	Elsö	bbségi	adatok:			
	208	662/90	1990	ΛQ	06	ID

208 662/90 1990, 08, 06, JP 413 679/90 1990, 12, 24, JP 264 579/90 1990, 10, 01, JP 141 942/90 1990, 05, 30, JP 113 148/90 1990, 04, 27, JP

(40) A közzététel napja: 1991. 12. 30.

(45) A megadás meghirdetésének a dátuma a Szabadalmi Közlönyben: 1997. 04. 28. (51) Int. Cl.<sup>6</sup>

C 07 D 235/26 C 07 D 235/28 C 07 D 235/30 C 07 D 403/10 C 07 D 401/04 C 07 D 413/04

C 07 D 401/14 C 07 D 405/14

A 61 K 31/415 C 07 D 403/04 C 07 D 403/14

C 07 D 405/12 C 07 D 413/14

#### (72) Feltalálók:

Kato, Takeshi, Osaka (JP) Naka, Takehiko, Hyogo (JP) Nishikawa, Kohei, Kyoto (JP) (73) Szabadalmas:

Takeda Chemical Industries Ltd., Osaka (JP)

(74) Képviselő:

DANUBIA Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest

### (54) Eljárás benzimidazolszármazékok és az ezeket tartalmazó gyógyszerkészítmények előállítására

#### (57) KIVONAT

A találmány az új (I) általános képletű benzimidazolszármazékok, gyógyászati célra alkalmas sóik, valamint az ezeket hatóanyagként tartalmazó gyógyászati készítmények előállítására vonatkozik – a képletben

R jelentése hidrogénatom, adott esetben halogénatommal helyettesített alkilcsoport vagy alkenilcsoport;

R<sup>2</sup> jelentése karboxil-, alkoxi-karbonil-, ciano- vagy adott esetben trifenil-metil-esoporttal helyettesitett 5-tetrazolilesoport;

R' jelentése karboxilcsoport vagy adott esetben alkilcsoportján helyettesített alkoxi-karbonil-csoport; Y jelentése -O-, -S(O)<sub>m</sub> vagy -NR<sup>4</sup>-, ahol m értéke 0, vagy l és R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom vagy alkilcsoport; vagy

YR<sup>1</sup> együtt piperidino-, piperazino-, pirrolidino- vagy morfolinocsoportot alkot;

n értéke 1 vagy 2.

Ezek a vegyületek angiotenzin II antagonista aktivitással és vérnyomáscsökkentő aktivitással bírnak, így a keringési rendszer megbetegedéseinek, például magas vérnyomásnak, szívmegbetegedéseknek (például hiperkardiának, szívelógtelenségnek, szívinfarktusnak), gutaütésnek, agyi apoplexiának és nefritisznek a kezelésében hatásos szerek.

A leirás terjedelme: 54 oldal (ezen belül 21 lap ábra)

U 213 266 B

Megjegyezzük, hogy a fenti példák természetesen a találmány oltalmi körén belül szabadon változtathatók, lényegében azonos eredmények érhetők el.

#### SZABADALMI IGÉNYPONTOK

Eljárás az (I) általános képletű vegyületek és gyógyászati célra alkalmas sóik előállítására, – a képletben R<sup>1</sup> jelentése hidrogénatom, 1–7 szénatomos alkilcsoport, 2–7 szénatomos alkenilcsoport vagy 2–6 halogénatommal helyettesített 1–4 szénatomos alkil-

csoport;

R<sup>2</sup> jelentése karboxilcsoport, (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, ciano- vagy 5-tetrazolilcsoport, mely utóbbi egy trifenil-metil-csoporttal lehet helyettesitve;

Y jelentése -O-, -S(O)<sub>m</sub>-vagy -NR<sup>4</sup>-, ahol m értéke 0 vagy 1 és R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom vagy 1-7 szénatomos alkilcsoport; vagy

YR együtt piperidino- piperazino-, pimolidino- vagy morfolinocsoportot alkot;

n értéke 1 vagy 2; és

R' jelentése karboxilcsoport vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, amelynek alkil része adott esetben 2-7 szénatomos alkanoil-oxi-, (3-7 szénatomos cikloalkoxi)-karbonil-oxi-, (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-oxi-, 5-metil-2-oxo-1,3-dioxolen-4-il-, (3-7 szénatomos cikloalkil)-karbonil-oxi-, cinnamoil-oxi-vagy benzoil-oxi-csoporttal helyettesített –

azzal jellemezve, hogy

a) egy (II) általános képletű vegyületet – a képletben R<sup>1</sup>, R' és Y jelentése a tárgyi körben megadott – egy (III) általános képletű vegyülettel reagáltatunk – a képletben R<sup>2</sup>, és n jelentése a tárgyi körben megadott, Z jelentése halogénatom –, vagy

b) az Y helyettesítőként oxigén- vagy kénatomot vagy -NH- esoportot, R<sup>1</sup> jelentésében hidrogénatomot vagy 1-7 szénatomos alkilcsoportot tartalmazó (I) általános képletű vegyületek előállítására egy (IV) általános képletű vegyületet – ahol a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott – (1-7 szénatomos alkil)-ortokarbonáttal vagy tioortokarbonáttal, karbonilező vagy tiokarbonilező reagenssel vagy (1-7 szénatomos alkil)- vagy alkálifém-izotiocianáttal reagáltatunk, vagy

c) egy (V') általános képletű vegyűletet – a képletben Z jelentése halogénatom, a többi helyettesítő a tárgyi körben megadott – egy HYR i általános képletű reagenssel vagy fémsójával reagáltatunk – a képletben a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott –, vagy

d) az Y helyettesítőként -NH- csoportot tartalmazó (1) általános képletű vegyületek előállítására – a többi helyettesítő a tárgyi körben megadott – egy (V) általános képletű vegyületen – a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott – kénelvonás mellett gyűrűzárást hajtunk végre;

és kívánt esetben

i) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I)

általános képletű vegyűletet, ahol R<sup>2</sup> jelentése cianocsoport, a többi helyettesító jelentése a tárgyi körben megadott, azidálunk, vagy

ii) az olyan (1) általános képletű vegyűletek előállítására, ahol R' és/vagy R<sup>2</sup> jelentése karboxilesoport, egy olyan (1) általános képletű vegyűletet, ahol R' és/vagy R<sup>2</sup> jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, hidrolizálunk, és/vagy

iii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatomtól eltérő, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, alkilezünk vagy

alkenilezünk és/vagy

iv) az olyan (I) általános képletű vegyűletek előállítására, ahol R² jelentése trifenil-metil-csoporttal helyettesített tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyűletet, ahol R² jelentése tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, tritil-halogeniddel reagáltatunk, vagy

v) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületről, ahol R<sup>2</sup> jelentése trifenil-metil-csoporttal helyettesített tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, a

védőcsoportot eltávolítjuk, és/vagy

vi) az olyan (1) általános képletű vegyűletek előállítására, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1–7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyűletet, ahol R' jelentése egy másik, adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1–7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, átészterezűnk, vagy

vii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)karbonilesoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' jelentése karboxilesoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, észterezünk,

cs/vagy

viii) az olyan (1) általános képletű vegyületek előállítására, ahol Y jelentése –SO- csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületet, ahol Y jelentése kénatom, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, oxidálunk, és/vagy

ix) egy kapott (1) általános képletű vegyületet gyógyászati célra alkalmas sójává alakítunk.

(Elsöbbsége: 1991, 04, 23.)

2. Az I. igénypont szerinti eljárás 2-etoxi-1-[/2'-(1H-tet-razol-5-il)-bifenil-4-il/-metil]-benzimidazol-7-karbonsav és gyógyászati célra alkalmas sói előállítására, azzal jellemezve, hogy a megfelelően helyettesített reagenseket alkalmazzuk.

(Elsöbbsége: 1991, 04, 23.)

3. Az l. igénypont szerinti eljárás /1-(ciklohexil-oxi--karbonil-oxi)-etil/-2-etoxi-1-[/2'-(1H-tetrazol-5-il)-bi-fenil-4-il/-metil]-benzimidazol-7-karboxilát vagy gyó-

60

# BEST AVAILABLE COPY

HU 213 266 B

A pēlda szāma	A (2) altalanos képletben				Radioreceptor vizsgálat		Presszor
					1 - 10 -7	1.10 6	válasz A II-re (p. o.)
	R <sup>1</sup>	Y	R2	R'	mijl I		3 mg/kg
35.	Pr	-5-	Tet	-COOEt	7	32	NV b)
36	Me	-S	Tet	-COOH	51	82	+++
37	Et	-S-	Tet	-00011	41	80	+++
38.	Pr	-S-	Tet	-COOH	6	5.0	+++
39.	Et	-0-	Tet	-COOMe	58	89	++-+
40.	<u></u> Еt	-NII-	Tet	-COOEt	54	83	+++
41.	Pr	-NH-	Tet	-COOEi	45	57	NV b1
43*	Ει	-0-	Tet	О # -COOCH <sub>.</sub> OCtВu	74	91	+++
44.	Ει	-0-	Tet	(c) képletű csoport	32	77	+++
45.	Me	-0-	Tet	-C00:Me	17	67	+++
46.	Me	-0-	Tet	-COOH ·	66	88	+++
47.	Ει	-NH-	Tet	-C00H	84	-96	+++
48.	Pr	-NH-	Tet	-соон	67	92	+
49.	Et	-0-	Tet	(d) képletű csoport	66	91	+++
50.	Ει	4	Tet	-COOCH <sub>2</sub> OCOCH;	63	92	+++
51	Et	-0-	Tet	-COOCH2OCOEt	44	84	+++
52	Et	-0-	Tet	-COOCH2OCOPr	48	84	+++
53.	Et	-0-	Tet	-COOCH2OCOiPr	-COOCH2OCOiPr 55 8		+++
54.	Et	-0-	Tet	CH, O      . -COOCH - OCOE	42	81	+++
<b>55</b> .	Et	-0-	Tet	СН, О I II -СООСН - ОССИ,	63	91	+++
56.	Et	-0-	Tet	CH, O I II -COOCH - OCOi Pr	31	76	+++
57.	Me	-NH-	Tet	-COOH	41	79	NV pi
58.	Et	-0-	Tet	(e) képletű csoport	55	84	++-+
59.	Ει	-0-	Tet	(f) képletű csoport	37	69	++-+
60	Et	-0-	Tet	(g) képletű csoport	44	81	+++
61	Eı	-0-	Tet	(h) képletű csoport	54	89	+++
62	Et	-N11-	Tet	-COOCH2OCO(Bu	48	87	+++
63	Et	-NH-	Tet	(c) képletű csoport	19	61	++-+

a) +++ ≥ 70% > ++ ≥ 50% ≥ + > 30% > b) NV - nem vizsgáltuk

gyászati célra alkalmas sójának előállítására, azzal jellemezve, hogy a megfelelően helyettesített reagenseket alkalmazzuk.

(Elsöbbsége: 1991. 04. 23.)

- 4. Eljárás stabil C-típusú 1-(ciklohexil-oxi-karbonil-oxi)-etil/-2-etoxi-1-[/2'-(1H-tetrazol-5-il)-bifenil-4-il/-metil]-benzimidazol-7-karboxilát kristály előállítására, amely kristály az alábbi rácsnyílásokkal rendelkezik:
  - 0,35 nm; közepes
  - 0,37 nm; gyenge
  - 0,38 nm; közepes
  - 0,40 nm; közepes
  - 0,41 nm; gyenge
  - 0,43 nm; gyenge
  - 0,44 nm; közepes
  - 0,46 nm; közepes
  - 0,48 nm; közepes
  - 0,51 nm; közepes
  - 0,52 nm; gyenge
  - 0,69 nm; gyenge
  - 0,76 nm; gyenge
  - 0,88 nm; közepes
  - 0,90 nm; erős
  - 1.59 nm; gyenge,

azzal jellemezve, hogy az 1. igénypont szerint előállított /1-(ciklohexil-oxi-karbonil-oxi)-etil/-2-etoxi-1--[/2'-(1H-tetrazol-5-il)-bifenil-4-il/-metil]-benz-imidazol--7-karboxilát bepárolt maradékát, amorf porát vagy C-típusútól eltérő kristályát megfelelő oldószerrel keverjük.

(Elsőbbsége: 1991. 04. 23.)

5. Eljárás gyógyászati készítmények előállítására, azzal jellemezve, hogy az 1-4. igénypontok bármelyike
szerint előállított (I) általános képletű hatóanyagot vagy
gyógyászati szempontból elfogadható sóját – a képletben a helyettesítők jelentése az 1-4. igénypontokban
megadott – gyógyászati célra alkalmas hordozó- és/vagy
egyéb segédanyaggal gyógyászati készítménnyé formáljuk. (Elsőbbsége: 1991. 04. 23.)

6. Eljárás az (I) általános képletű vegyületek és gyógyászati célra alkalmas sóik előállítására, – a képletben R¹ jelentése hidrogénatom, 1–7 szénatomos alkilcsoport, 2–7 szénatomos alkenilcsoport vagy 2–6 halogénatommal helyettesített 1–4 szénatomos alkilcso-

port;

R<sup>2</sup> jelentése karboxilcsoport, (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, ciano- vagy 5-tetrazolilcsoport, mely utóbbi egy trifenil-metil-csoporttal lehet helyettesítve;

Y jelentése -O-, -S(O)<sub>m</sub>- vagy -NR<sup>4</sup>-, ahol m értéke 0 vagy 1 és R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom vagy 1-7 szénatomos alkilesoport;

n értéke 1 vagy 2; és

R' jelentése karboxilcsoport vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, amelynek alkil része adott esetben 2-7 szénatomos alkanoil-oxi-, (3-7 szénatomos cikloalkoxi)-karbonil-oxi-, (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-oxi-, 5-metil-2-oxo-1,3-dioxolen-4-il-, (3-7 szénatomos cikloalkil)-karbonil-oxi-, cinnamoil-oxi- vagy benzoil-oxi-csoportal helyettesitett – azzal jellemezve, hogy

a) egy (II) általános képletű vegyületet – a képletben R<sup>1</sup>, R' és Y jelentése a tárgyi körben megadott – egy (III) általános képletű vegyülettel reagáltatunk – a képletben R<sup>2</sup> és n jelentése a tárgyi körben megadott, Z jelentése halogénatont –, vagy

b) az Y helyettesítőként oxigén- vagy kénatomot vagy
 -NH- csoportot, R<sup>1</sup> jelentésében hidrogénatomot vagy
 1-7 szénatomos alkilcsoportot tartalmazó (I) általános
 képletű vegyületek előállítására egy (IV) általános kép letű vegyületek – ahol a helyettesítők jelentése a tárgyi
 körben megadott – (1-7 szénatomos alkil)-ortokarbonáttal vagy tioortokarbonáttal, karbonilező vagy tiokar bonilező reagenssel vagy (1-7 szénatomos alkil)- vagy
 alkálifém-izotiocianáttal reagáltatunk, vagy

c) az Y helyettesítőként -NH- csoportot tartalmazó (1) általános képletű vegyületek előállítására - a többi helyettesítő a tárgyi körben megadott - egy (V) általános képletű vegyületen - a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott - kénelvonás mellett gyűrűzárást haj-

20 tunk végre;

és kivánt esciben

i) az olyan (l) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (l) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>2</sup> jelentése ciano-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, azidálunk, vagy

ii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' és/vagy R<sup>2</sup> jelentése karboxilcsoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' és/vagy R<sup>2</sup> jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1–7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott.

hidrolizálunk, és/vagy

iii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatomtól eltérő, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, kivéve Y-NR<sub>4</sub>- jelentését, alkilezünk vagy alkenilezünk vagy/és

iv) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése trifenil-metil-csoporttal helyettesített tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, tritil-

-halogeniddel reagaltatunk, vagy

v) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületről, ahol R<sup>2</sup> jelentése trifenil-metil-csoportal helyettesített tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, a védőcsoportot eltávolítjuk, vagyrés

vi) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' jelentése karboxilcsoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, észterezünk, és/vagy

vii) egy kapott (l) általános képletű vegyületet gyógyászati célra alkalmas sójává alakitunk.

(Elsőbbsége: 1990. 10. 01.)

60

7. Eljárás gyógyászati készítmények előállítására, azzal jellemezve, hogy a 6. igénypont szerint előállított (1) általános képletű hatóanyagot vagy gyógyászati szempontból elfogadható sóját - a képletben a helyettesítők jelentése az 6. igénypontban megadott - gyógyászati célra alkalmas hordozó- és/vagy egyéb segédanyaggal gyógyászati készítménnyé formáljuk.

(Elsőbbsége: 1990, 10, 01.)

8. Eljárás az (1) általános képletű vegyületek és gyógyászati célra alkalmas sóik előállítására. - a képletben jelentése hidrogénatom, 1-7 szénatomos alkilcsoport, 2-7 szénatomos alkenilcsoport vagy 2-6 halogénatommal helyettesített 1-4 szénatomos alkilcsoport;

R<sup>2</sup> jelentése karboxilesoport, (1-7 szénatomos alkoxi)--karbonil-esoport, ciano- vagy 5-tetrazolilesoport. mely utóbbi egy trifenil-metil-esoportal lehet he-

jelentése -O-, -S(O)m- vagy -NR<sup>4</sup>-, ahol m értéke 0 vagy 1 és R4 jelentése hidrogénatom vagy 1-7 20 szénatomos alkilcsoport;

n értéke 1 vagy 2; és

R' jelentése karboxilcsoport vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, amelynek alkil része adott esetben 2-7 szénatomos alkanoil-oxi-, (3-7 szénatomos cikloalkoxi)-karboniloxi-, (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-oxi- vagy 5-metil-2-oxo-1,3-dioxolen--4-il-csoporttal helyettesitett azzal jellemezve, hogy

a) egy (II) általános képletű vegyületet - a képletben R<sup>1</sup>, R' és Y jelentése a tárgyi körben megadott – egy (III) általános képletű vegyülettel reagáltatunk - a képletben R<sup>2</sup>, és n jelentése a tárgyi körben megadott, Z jelentése

halogénatom -, vagy

b) az Y helyettesítőként oxigén- vagy kénatomot vagy -NH- esoportot, RI jelentésében hidrogénatomot vagy 1-7 szénatomos alkilcsoportot tartalmazó (1) általános képletű vegyületek előállítására egy (IV) általános képletű vegyületet - ahol a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott - (1-7 szénatomos alkil)-ortokarbonáttal vagy tioortokarbonáttal, karbonilező vagy tiokarbonilező reagenssel vagy (1-7 szénatomos alkil)- vagy alkálifém-izotiocianáttal reagáltatunk, vagy

c) az Y helyettesítőként -NH- csoportot tartalmazó (I) általános képletű vegyületek előállítására – a többi helyettesítő a tárgyi körben megadott – egy (V) általános képletű vegyületen – a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott - kénelvonás mellett gyűrűzárást hajtunk végre:

és kívánt esetben

i) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületet, ahol R2 jelentése cianocsoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, azidálunk, vagy

ii) az olyan (1) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' és/vagy R' jelentése karboxilcsoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' és/vagy R<sup>2</sup> jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, hidrolizálunk, és/vagy

(ii) az olyan (1) általános képletű vegyületek előállítasára, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatomtól eltérő, egy olyan (I) általános képletű vegyűletet, ahol R1 és/vagy R4 jelentése hidrogénatom, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, kivéve Y -NR4jelentését, alkilezünk vagy alkenilezünk, vagy/és

iv) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállitására, ahol R2 jelentése trifenil-metil-csoporttal helyettesitett tetrazol-5-il-esoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott,

tritil-halogeniddel reagáltatunk, vagy

v) az olyan (l) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületről, ahol R2 jelentése trifenil-metil-esoportial helyettesitett tetrazol-5-il-esoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, a védőcsoportot eltávolítjuk, vagy/és

vi) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil--csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' jelentése karboxilesoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, észterezünk, és/vagy

vii) egy kapott (l) általános képletű vegyületet gyó-

gyászati célra alkalmas sójává alakítunk.

(Elsőbbsége: 1990. 08. 06.)

9. Eljárás gyógyászati készítmények előállítására, azzal jellemezve, hogy a 8. igénypont szerint előállított (1) általános képletű hatóanyagot vagy gyógyászati szempontból elfogadható sóját - a képletben a helyettesítők jelentése a 8. igénypontban megadott – gyógyászati célra alkalmas hordozó- és/vagy egyéb segédanyaggal gyógyászati készítménnyé formáljuk.

(Elsőbbsége: 1990. 08. 06.)

10. Eljárás az (I) általános képletű vegyületek és gyógyászati célra alkalmas sóik előállítására, - a képletben

jelentése hidrogénatom, 1-7 szénatomos alkilcsoport, 2-7 szénatomos alkenilcsoport vagy 2-6 halogénatommal helyettesített 1-4 szénatomos alkilesoport;

jelentése karboxilesoport, (1-7 szénatomos alkoxi)--karbonil-csoport, ciano- vagy 5-tetrazolilcsoport, mely utóbbi egy trifenil-metil-csoporttal lehet he-

lyettesitve; . .

jelentése -O-, -S(O)m- vagy -NR<sup>4</sup>-, ahol m értéke 0-vagy 1 és R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom vagy 1-7 szénatomos alkilesoport;

n értéke 1 vagy 2; és

50 R' jelentése karboxilcsoport vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, amelynek alkil része adott esetben 2-7 szénatomos alkanoil-oxi-, (3-7 szénatomos cikloalkoxi)-karbonil-oxi- vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-oxi-csoporttal helyettesitett azzal jellemezve, hogy

a) egy (II) általános képletű vegyületet – a képletben R<sup>1</sup>, R' és Y jelentése a tárgyi körben megadott – egy (III) általános képletű vegyülettel reagáltatunk - a képletben R<sup>2</sup>, és n jelentése a tárgyi körben megadott, Z jelentése

60 halogénatom -, vagy

35

### BEST AVAILABLE COPY

b) az Y helyettesítőként oxigén- vagy kénatomot vagy -NH- esoportot, R1 jelentésében hidrogénatomot vagy 1-7 szénatomos alkilcsoportot tartalmazó (I) általános képletű vegyületek előállítására egy (IV) általános képletű vegyületet – ahol a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott - (1-7 szénatomos alkil)-ortokarbonáttal vagy tioortokarbonáttal, karbonilező vagy tiokarbonilező reagenssel vagy (1-7 szénatomos alkil)- vagy alkálifém-izotiocianáttal reagaltatunk, vagy

c) az Y helyettesítőként -NH- csoportot tartalmazó (I) általános képletű vegyületek előállítására – a többi helyettesítő a tárgyi körben megadott - egy (V) általános képletű vegyületen – a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott – kénelvonás mellett gyűrűzárást hajtunk végre;

és kivánt esetben

i) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R2 jelentése cianocsoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott; azidálunk, vagy

ii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' és/vagy R<sup>2</sup> jelentése karboxilcsoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' és/vagy R2 jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, hidrolizálunk, és/vagy

iii) az olyan (l) általános képletű vegyületek előállitására, ahol RI és/vagy R4 jelentése hidrogénatomtól eltérő, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, kivéve Y -NR4jelentését, alkilezünk vagy alkenilezünk, vagy/és

iv) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése trifenil-metil-csoporttal helyettesitett tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, tritilhalogeniddel reagáltatunk, vagy/és

v) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületről, ahol R<sup>2</sup> jelentése trifenil--metil-csoportial helyettesitett tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, a vedocsoportot eltávolítjuk, vagy/es

vi) az olyan (l) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)--karbonil-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyűletet, ahol R' jelentése karboxilesoport, a többi helyettesitő jelentése a tárgyi körben megadott, észterezünk,

vii) egy kapott (l) általános képletű vegyületet gyógyászati célra alkalmas sójává alakitunk.

(Elsőbbsége: 1990. 05. 30.)

11. A 10. igénypont szerinti eljárás az olyan (1) általános képletű vegyűletek és gyógyászati célra alkalmas sóik clöállitására, ahol

R<sup>1</sup> jelentése 1-7 szénatomos alkilesoport. R<sup>2</sup> jelentése cianocsoport yagy 5-tetro

jelentése cianocsoport vagy 5-tetrazolilesoport, amely egy trifenil-metil-esoportial lehet helyettesitye;

jelentése -O-; n értéke I; és

5

10

20

25

jelentése karboxilcsoport vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, amelynek alkil része adott esetben 2-7 szénatomos alkanoil-oxi- vagy (3-7 szénatomos cikloalkoxi)-karbonil-oxi-csoporttal helyettesitett -, azzal jellemezve, hogy

egy (IV) általános képletű vegyületet - ahol a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott – (1-7 szénatomos alkil)-ortokarbonáttal reagáltatunk, és kívánt esetben

i) az olyan (1) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületet, ahol R2 jelentése cianocsoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, azidálunk, és/vagy

ii) az olyan (1) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' jelentése karboxilesoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadon, hidrolizálunk, és/vagy

iii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállitásara, ahol R<sup>2</sup> jelentese trifenil-metil-csoportial helyettesített tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (l) általános képletű vegyületet, ahol R2 jelentése tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, tritil--halogeniddel reagaltatunk, vagy

iv) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületről, ahol R2 jelentése trifenil--metil-csoportial helyettesitett tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, a védöcsoportot eltávolítjuk, és/vagy

v) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)--karbonil-esoport, egy olyan (I) általános képletű vegyűletet, ahol R' jelentése karboxilesoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, észterezünk. ės/vagy

vi) egy kapott (I) általános képletű vegyületet gyógyászati célra alkalmas sójává alakítunk.

(Elsőbbsége: 1990, 05, 30.)

12. A 10. vagy 11. igénypont szerinti eljárás 2-etoxi-1-[/2'-(1H-tetrazol-5-il)-bifenil-4-il/-metil]-benzimidazol-7-karbonsav és gyógyászati célra alkalmas sói előállítására, azzal jellemezve, hogy a megfelelően helyettesitett reagenseket alkalmazzuk.

(Elsöbbsége: 1990, 05, 30,)

13. Eljárás gyógyászati készítmények előállítására azzal jellemezve, hogy a 10-12. igénypontok bármelyike szerint előállított (I) általános képletű hatóanyagot vagy gyógyászati szempontból elfogadható sóját – a képletben a helyettesítők jelentése a 10-12. igénypontban megadott – gyógyászati célra alkalmas hordozó- és/vagy egyéb segédanyaggal gyógyászati készítménnyé formáljuk. (Elsőbbsége: 1990. 05. 30.)

60

15

20

40

45

14 Eljárás az (I) általános képletű vegyűletek és gyógyászati célra alkalmas sóik előállítására, – a képletben

R<sup>1</sup> jelentése hidrogénatom, 1-7 szénatomos alkilcsoport, 2-7 szénatomos alkenilcsoport vagy 2-6 halogénatommal helyettesített 1-4 szénatomos alkilcsoport;

R<sup>2</sup> jelentése karboxilcsoport, (1-7 szénatomos alkoxi)karbonil-csoport, ciano- vagy 5-tetrazolilcsoport, mely utóbbi egy trifenil-metil-csoporttal lehet he-

lyettesitve;

Y jelentése –O-, –S(O)<sub>m</sub>- vagy –NR<sup>4</sup>-, ahol m értéke 0 vagy 1 és R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom vagy 1–7 szénatomos alkilcsoport;

n értéke 1 vagy 2; és

R' jelentése karboxilcsoport vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, amelynek alkil része adott esetben 2-7 szénatomos alkanoil-oxi-, (3-7 szénatomos cikloalkoxi)-karbonil-oxi-, (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-oxi-csoporttal helyettesített – azzal jellemezve, hogy

a) egy (II) általános képletű vegyületet – a képletben R<sup>I</sup>, R' és Y jelentése a tárgyi körben megadott – egy (III) általános képletű vegyülettel reagáltatunk – a képletben R<sup>2</sup> és n jelentése a tárgyi körben megadott, Z jelentése

halogénatom -, vagy

b) az Y helyettesítőként oxigén- vagy kénatomot vagy -NH- csoportot, R¹ jelentésében hidrogénatomot vagy 1-7 szénatomos alkilcsoportot tartalmazó (I) általános képletű vegyületek előállítására egy (IV) általános képletű vegyületet – ahol a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott – (1-7 szénatomos alkil)-ortokarbonáttal vagy tioortokarbonáttal, karbonilező vagy tiokarbonilező reagenssel vagy (1-7 szénatomos alkil)- vagy alkálifém-izotiocianáttal reagáltatunk, vagy

c) az Y helyettesítőként -NH- csoportot tartalmazó (I) általános képletű vegyületek előállítására - a többi helyettesítő a tárgyi körben megadott - egy (V) általános képletű vegyületen - a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott - kénelvonás mellett gyűrűzárást hajtunk végre;

és kivánt esetben

i) az olyan (l) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (l) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>2</sup> jelentése cianocsoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, azidálunk, vagy

ii) az olyan (I) általános képletű vegyűletek előállítására, ahol R' és/vagy R² jelentése karboxilesoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' és/vagy R² jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonilesoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, hidrolizálunk, és/vagy

iii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatomtól eltérő, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>1</sup> és/vagy R<sup>4</sup> jelentése hidrogénatom, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, kivéve Y –NR<sub>4</sub>–jelentését, alkilezünk, vagy/és

iv) az olyan (1) általanos képletű vegyűletek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyűletről, ahol R<sup>2</sup> jelentése trifenil-metil-csoporttal helyettesített tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, a védőcsoportot eltávolítjuk, és/vagy

v) egy kapott (I) általános képletű vegyületet gyó-

gyászati célra alkalmas sójává alakítunk.

(Elsöbbsége: 1990, 04, 27.)

15. A 14. igénypont szerinti eljárás az olyan (I) általános képletű vegyületek és gyógyászati célra alkalmas sóik előállítására, ahol

R<sup>1</sup> jelentése 1-7 szénatomos alkilcsoport; R<sup>2</sup> jelentése ciaposa

R<sup>2</sup> jelentése cianocsoport vagy 5-tetrazolilesoport, amely egy trifenil-metil-esoporttal lehet helyettesítve;

′ jelentése –O-;

n értéke I; és

R' jelentése karboxilcsoport vagy (1-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, amelynek alkil része adott esetben 2-7 szénatomos alkanoil-oxi- vagy (3-7 szénatomos cikloalkoxi)-karbonil-oxi-csoporttal helyettesített –, azzal jellemezve, hogy

egy (IV) általános képletű vegyületet – ahol a helyettesítők jelentése a tárgyi körben megadott – (1-7 szénatomos alkil)-ortokárbonáttal reagáltatunk, és kívánt

esetben

i) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R<sup>2</sup> jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R<sup>2</sup> jelentése cianocsoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, azidálunk, és/vagy

ii) az olyan (I) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R' jelentése karboxilesoport, egy olyan (I) általános képletű vegyületet, ahol R' jelentése adott esetben a tárgyi körben megjelölt módon helyettesített (I-7 szénatomos alkoxi)-karbonil-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, hidrolizálunk, és/vagy

iii) az olyan (1) általános képletű vegyületek előállítására, ahol R² jelentése tetrazol-5-il-csoport, egy olyan (1) általános képletű vegyületről, ahol R² jelentése trifenil-metil-csoporttal helyettesített tetrazol-5-il-csoport, a többi helyettesítő jelentése a tárgyi körben megadott, a védőcsoportot eltávolítjuk, és/vagy

iv) egy kapott (l) általános képletű vegyületet gyógyászati célra alkalmas sójává alakítunk.

(Elsöbbsége: 1990, 04, 27.)

16. A 14. vagy 15. igénypont szerinti eljárás/1-(ciklohexil-oxi-karbonil-oxi)-ctil/-2-ctoxi-1-[/2'-(1H-tetrazol--5-il)-bifenil-4-il/-metil]-benzimidazol-7-karboxilát vagy gyógyászati célra alkalmas sójának előállítására, azzal jellemezve, hogy a megfelelően helyettesített reagenseket alkalmazzuk.

(Elsőbbsége: 1990, 04, 27.)

17. Eljárás gyógyászati készítmények előállítására, azzal jellemezve, hogy a 14–16. igénypontok bármelyike szerint előállított (I) általános képletű hatóanyagot vagy gyógyászati szempontból elfogadható sóját – a képletben a helyettesítők jelentése a 14–16. igénypontban meg-

## DEST AVAILABLE COPY

HU 213 266 B

5

adott – gyógyászati célra alkalmas hordozó- és/vagy egyéb segédanyaggal gyógyászati készítménnyé formáljuk. (Elsőbbsége:1990. 04. 27.)

18. A 6. igénypont szerinti eljárás/1-(ciklohexil-oxi-karbonil-oxi)-etil/-2-etilamino-1-[/2'-(1H-tetrazol-5-

-il)-bifenil-4-il/-metil]-benzimidazol-7-karboxilát és gyógyászati szempontból elfogadható sói előállítására, azzal jellemezve, hogy a megfelelően helyettesített reagenseket alkalmazzuk.

(Elsőbbsége:1990.12, 24.)

### **NOVELTY SEARCH REPORT**

Application No. P0103256

### BEST AVAILABLE COPY

Category	Identification	data of relevant	Relevant to	Classification of	
0 ,	doc	uments	claim No.	the application IPC 6	
*	see the internation PCT/JP99/03799	•		C07D23528 A61K 314184	
Α	,	al Industries Ltd., Abstract, claims, I	1	A61P 1100 A61P 3708	
				Examined special field IPC 6	
·				C07D A61K	
Date: 04.	l 11. 2002	Person performin	. D. Rácz		
PCT application Categories of X: document essential feat solution Y: document essential feat solution in or two other	relevant documents: comprising all the atures of the examined	O: document referring to public use, exploitation, oral communication, exhibition or any other type of disclosure  P: document published prior to the Hungarian filing date but later than the priority date claimed  E: Hungarian patent or utility model specification having an earlier priority date and being published after the priority date of the examined application		D: document cited by applicant as belonging to the state of the ari in the examined application  &: document member of the same patent family (analogue)	